PCT

ORGANISATION MONDLA DE LA PROFRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT) WO 97/35574 (51) Classification internationale des brevets 6: (11) Numéro de publication internationale: A1 A61K 31/415 // (A61K 31/415, 31:16) (43) Date de publication internationale: 2 octobre 1997 (02.10.97) (81) Etats désignés: AU, BR, CA, CN, JP, KR, MX, NZ, US, brevet (21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR97/00522 européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE). (22) Date de dépôt international: 25 mars 1997 (25.03.97) Publiéc (30) Données relatives à la priorité: Avec rapport de recherche internationale. 96/03674 25 mars 1996 (25.03.96) FR (71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): PIERRE FABRE MEDICAMENT [FR/FR]; 45, place Abel-Gance, F-92100 Boulogne-Billancourt (FR).

- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): COLPAERT, Francis [BE/FR]; 33, boulevard Henri-Sizaire, F-81100 Castres (FR). MARIEN, Marc [FR/FR]; 7, rue Emmanuel-de-Martonne, F-81100 Castres (FR). KOEK, Wounter [NL/FR]; Lotissement "Les Mignonades", F-81290 Viviers-les-Montagnes (FR). IMBERT, Thierry [FR/FR]; 16, route de Saïx, F-81290 Viviers-les-Montagnes (FR).
- (74) Mandataires: MARTIN, Jean-Jacques etc.; Cabinet Regimbeau, 26, avenue Kléber, F-75116 Paris (FR).
- (54) Title: COMPOSITION CONTAINING MILNACIPRAN AND IDAZOXAN FOR USE AS A COMBINED PHARMACEUTICAL PREPARATION
- (54) Titre: PRODUIT CONTENANT DU MILNACIPRAN ET DE L'IDAZOXAN COMME PREPARATION PHARMACEUTIQUE COMBINEE
- (57) Abstract

A composition containing milnacipran and idazoxan for simultaneous, separate or staggered use as a combined pharmaceutical preparation in antidepressive therapy, is disclosed.

(57) Abrégé

La présente invention est relative à un produit contenant du MILNACIPRAN et de l'IDAZOXAN comme préparation pharmaceutique combinée pour une utilisation simultanée, séparée ou étalée dans le temps en thérapie antidépressive.

Express Mail Label No. EL514040431US

Docket:

CYPR-023/00US

USSN:

10/014,149

Ref. No.

F3

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
		GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AU	Australie	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
AZ	Azerbaldjan	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BA	Bosnie-Herzégovine	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BB	Barbade	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BE	Belgique			1,775	de Macédoine	TR	Turquie
BF	Burkina Faso	GR	Grèce	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BJ	Bénin	IE	trlande	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BR	Brésil	IL	israël		Malawi	US	Etata-Unis d'Amérique
BY	Bélarus	IS	Islande	MW		UZ	Ouzbékistan
CA	Canada	lT	Italie	MX	Mexique	VN	Viet Nam
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	YU	Youroslavie
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas		Zimbabwe
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	zw	Zimosowe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Coréc	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DE	Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		

Produit contenant du Milnacipran et de l'Idazoxan comme préparation pharmaceutique combinée

La présente invention est relative à des produits contenant du Milnacipran,

de formule 1, et de l'Idazoxan, de formule 2 comme préparation pharmaceutique
combinée pour une utilisation simultanée, séparée ou étalée dans le temps pour traiter la
dépression et ses différentes formes, ainsi que les pathologies dans lesquelles les
antidépresseurs sont utilisés.

Le Milnacipran 1 est un composé connu par le brevet FR 2 508 035, pour sa structure, sa préparation et son activité antidépressive. Il possède des propriétés inhibitrices de recapture de monoamines (NA, 5-HT), dans le système nerveux central. Les propriétés d'inhibition de recapture de noradrénaline et de sérotonine induisent l'augmention du taux de ces deux neuromédiateurs dans la fente synaptique, ce qui permet de compenser le faible taux, comme c'est le cas dans les pathologies dépressives, et de dysfonctionnement de la transmission synaptique.

10

15

20

Les composés ayant la propriété de bloquer les récepteurs α2 adrénergiques permettent une augmentation de la libération de noradrénaline également dans la fente synaptique dans les localisations cérébrales impliquées. L'Idazoxan 2 est un composé connu par le brevet GB 2 068 376 pour sa structure, sa préparation, et précisément pour son utilisation comme agent antidépressif en vertu de ses activités α2 antagonistes adrénergiques.

Ceci est également montré dans les publications, telles que J.Med.Chem. 1983, <u>26</u>, 823 : J.Med.Chem 1985, <u>28</u>, 1054 ; J.Med.Chem. 1986, <u>29</u>, 2000. 5

10

15

20

30

L'Idazoxan a été utilisé en clinique humaine pour soigner la dépression. Les résultats de ces études ont montré une activité antidépressive limitée, insuffisante pour permettre un développement complet dans cette indication en monothérapie.

On sait également que l'isomère (+) de l'Idazoxan est l'isomère actif. Il a cependant la propriété de se racémiser en solution (J.Med.Chem. 1986, 29, 2000)

Il a été trouvé maintenant de façon surprenante que l'administration conjointe, séparée ou étalée dans le temps du Milnacipran ainsi que de l'Idazoxan, provoquait une potentialisation de l'activité antidépressive de ces composés par rapport à leur activité après administration seule.

Selon une autre caractéristique, les produits selon l'invention renferment le Milnacipran et/ou l'Idazoxan sous la forme d'un sel avec un acide minéral ou organique pharmaceutiquement acceptable. Ses principes actifs peuvent être présents aussi bien sous leurs formes racémiques que sous la forme d'un énantiomère pur.

Selon une autre caractéristique, les produits de l'invention contiennent le Milnacipran conjointement avec l'Idazoxan, c'est-à-dire que l'invention s'étend également, et de façon préférentielle, aux compositions pharmaceutiques renfermant un mélange synergique de Milnacipran et d'Idazoxan destiné à être utilisé dans le traitement de différentes formes de dépression.

Avantageusement, les produits selon l'invention se présentent sous la forme de dosages unitaires contenant de 10 à 100 mg de Milnacipran et de 0,5 à 50 mg d'Idazoxan

Le phénomène de potentialisation de l'activité antidépressive a été mis en évidence dans les modèles pharmacologiques classiquement utilisés dans le domaine, en particulier dans le test de la nage forcée. (R. PORSOLT et al. Eur. J. Pharmacol. 47 : 379-

391, 1978). Ce test effectué chez le rat est un test comportemental. Les rats sont soumis à nager dans un cylindre rempli d'eau, d'où ils ne peuvent s'échapper, et, après une période d'activité vigoureuse, adoptent une position immobile ("désespoir"). Cette immobilité est réduite par des composés antidépresseurs variés actifs en clinique humaine. Plus un produit est actif, plus le temps d'immobilité de l'animal sera court.

Tous les produits sont administrés, soit per os, soit par voie sous cutanée, 60 min. avant le début du test.

10 Les résultats sont rassemblés dans le tableau I suivant:

TABLEAU I

	Traitement	Traitement	Durée de l'immobilité
	p.o.	s.c	% de changement par rapport aux
	dose	dose	animaux contrôles
Contrôle	véhicule	véhicule	0 %
Milnacipran	10 mg/kg	véhicule	- 5 %
Idazoxan	véhicule	0,63 mg/kg	- 34 %
Milnacipran +	10 mg/kg		- 61 %
Idazoxan		0,63 mg/kg	- 01 76

Il résulte de ce tableau que le Milnacipran par administration seul réduit de 5 % l'immobilité de l'animal ce qui n'est pas significatif, tandis que l'Idazoxan administré seul réduit significativement de 34 % cette immobilité. La potentialisation

15

TT U 7 1133314

5

est ainsi montrée par administration conjointe du Milnacipran et de l'Idazoxan, une réduction de l'immobilité de 61 % par rapport aux animaux n'ayant reçu aucun traitement, et cette réduction est significativement plus grande par rapport à ce qui est observé avec le Milnacipran ou l'Idazoxan administrés seuls. (p < 0,01).

5

L'effet synergique apporté par l'Idazoxan est exceptionnel, car il n'est pas partagé par d'autres composés alpha 2 antagonistes, et en particulier l'Efaroxan, dont l'isomère dextrogyre possédant l'activité alpha 2 antagoniste, ne provoque pas cette potentialisation avec le Milnacipran, comme il est montré dans le tableau II suivant:

10

15

TABLEAU II

	Traitement	Traitement	Durée de l'immobilité
	p.o.	s.c	% de changement par rapport aux
	dose	dose	animaux contrôles
Contrôle	véhicule	véhicule	0 %
Milnacipran	10 mg/kg	véhicule	+8% (N.S.)
(+) Efaroxan	véhicule	0,16 mg/kg	- 21 % (N.S.)
Milnacipran + (+) Efaroxan	10 mg/kg	0,16 mg/kg	+17 % (N.S.)

N.S.: Non significatif par rapport au contrôle, au Milnacipran seul et à l'Efaroxan seul.

Cette potentialisation de l'effet antidépresseur du Milnacipran est mise à profit chez l'homme pour soigner les pathologies comportementales dépressives et leurs différentes formes.

Une autre caractéristique de la présente invention réside dans le fait que la coadministation des deux composés peut se faire, soit par des compositions pharmaceutiques séparées, le clinicien ayant ainsi le choix du dosage et du mode d'administration, selon l'état et les caractéristiques du patient, soit dans une seule composition pharmaceutique contenant un excipient adapté, pour une administration orale, en gélules ou comprimés, parentérale, ou transdermique, ces compositions pharmaceutiques étant préparées selon les méthodes conventionnelles, aux posologies telles qu'elles sont décrites ci-après.

5

10

15

20

Le Milnacipran peut être administré à des doses quotidiennes par voie orale comprises entre environ 10 et 100 mg, en même temps que l'Idazoxan à des doses comprises entre 0,5 et 50 mg, et ceci une ou plusieurs fois par jour.

Il est entendu également que les deux composés peuvent être incorporés dans les compositions pharmaceutiques sous forme de sels minéraux ou organiques et peuvent se présenter également sous forme d'énantiomère pur de l'un et/ou de l'autre des entités actives.

10

20

ECTIFES HOUSE

REVENDICATIONS

- 1 Produit contenant du Milnacipran et de l'Idazoxan comme préparation 5 pharmaceutique combinée pour une utilisation simultanée, séparée ou étalée dans le temps en thérapie antidépressive.
 - 2.- Produit selon la revendication l, en ce qu'il renferme le Milnacipran et/ou l'Idazoxan sous la forme d'un sel avec un acide minéral ou organique pharmaceutiquement acceptable.
 - 3.- Produit selon l'une des revendications 1 et 2, en ce qu'il renferme le Milnacipran et/ou l'Idazoxan sous la forme d'un énantiomère pur.
- 15 4.- Produit selon l'une des revendications 1 à 3, en ce qu'il contient le Milnacipran conjointement avec l'Idazoxan.
 - 5.- Produit selon l'une des revendications 1 à 4, en ce qu'il se présente sous la forme de dosages unitaires contenant de 10 à 100 mg de Milnacipran.
 - 6.- Produit selon l'une des revendications 1 à 4, en ce qu'il se présente sous la forme de dosages unitaires contenant de 0,5 à 50 mg d'Idazoxan.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/FR 97/00522

A. CLASS IPC 6	SIFICATION OF SUBJECT MATTER A61K31/415 //(A61K31/415,31:1	16)	
According	to International Patent Classification (IPC) or to both national	classification and IPC	
B. FIELD	DS SEARCHED		
Minimum (IPC 6	documentation searched (classification system followed by class $A61K$	nfication symbols)	
Document	tation searched other than minimum documentation to the extent	that such documents are included in the fields s	earched
Electronic	data base consulted during the international search (name of data	ta hase and, where practical, search terms used)	
C. DOCUI	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *		the relevant passages	Relevant to claim No.
A	EP 0 687 472 A (LILLY CO ELI) 1995	20 December	1-6
Α	EP 0 510 837 A (PFIZER) 28 Oct	ober 1992	1-6
A	US 5 492 907 A (PICKAR DAVID February 1996	ET AL) 20	1-6
			İ
	DH.		
	Ψ.	-	-
Fur	rther documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in	in annex.
* Special ci	categories of cited documents:	T later document published after the inter	
consid	ment defining the general state of the art which is not idered to be of particular relevance	or priority date and not in conflict wit cited to understand the principle or the invention	th the application but
filing		"X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot	be considered to
which	nent which may throw doubts on priority claim(s) or h is cited to establish the publication date of another on or other special reason (as specified)	involve an inventive step when the doc "Y" document of particular relevance; the o	cument is taken alone claimed invention
O docum	ment referring to an oral disclosure, use, exhibition or means	cannot be considered to involve an inv document is combined with one or mo ments, such combination being obviou	ore other such docu-
	nent published prior to the international filing date but than the priority date claimed	in the art. "&" document member of the same patent i	family
Date of the	e actual completion of the international search	Date of mailing of the international sea	•
2	23 June 1997	30 06.9	<u></u>
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2	Authorized officer	
	NL - 2280 HV Ripwijk Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tr. 31 651 epo nl, Far (+ 31-70) 340-3016	Leherte, C	

1

INTERNATIONAL SEARCH REPURT

Information on patent family members

International Application No PCT/FR 97/00522

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP 0687472 A	20-12-95	AU 7742194 A	04-01-96
2. 000		CA 2134038 A.C	17-12-95
		CN 1113436 A	20-12-95
		CZ 9402624 A	17-01-96
		HU 71582 A	28-12- 9 5
		JP 8003035 A	09-01-96
•		NO 944046 A	18-12-95
		PL 305701 A	27-12-95
		US 5532250 A	02-07-96
		US 5552429 A	03-09-96
		US 5538992 A	23-07-96
		US 5532268 A	02-07-96
		US 5532264 A	02-07-96
		US 5532244 A	02-07-96
		ZA 9408357 A	24-04-96
EP 0510837 A	28-10-92	US 5124346 A	23-06-92
		AU 634118 B	11-02-93
		CA 2066525 C	30-05-95
		IL 101626 A	23-07-96
		JP 2554819 B	20-11-96
		JP 5213742 A	24-08-93
		KR 9602181 B	13-02-96
	·	US 5189037 A	23-02-93
		ZA 9202898 A	22-10-93
US 5492907 A	20-02-96	NONE	

KAPPURI DE KECHEKCHE INTEKNATIONALE

Demande Internationale No PCT/FR 97/00522

A. CLASSI CIB 6	EMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE A61K31/415 //(A61K31/415,31:16)					
	essification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la class	nfication nationale et la CIR				
		Entadon national (1 is CID				
	INES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE Lion minimale consultée (système de classification suivi des symboles	s de classement)				
CIB 6	A61K					
Documenta	nion consultée autre que la documentation minimale dans la mesure	où ces documents relevent des dornaines s	ur lesqueis a porté la recherche			
Base de dor utilisés)	nnées électronique consultée au cours de la recherche internationale ((nom de la base de données, et si céla est	réalisable, termes de recherche			
C. DOCUM	MENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS					
Categorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication	n des passages pertunents	no, des revendications visées			
Α	EP 0 687 472 A (LILLY CO ELI) 20 1995	Décembre	1-6			
Α	EP 0 510 837 A (PFIZER) 28 Octobr	re 1992	1-6			
A	US 5 492 907 A (PICKAR DAVID ET Février 1996	AL) 20	1-6			
	ú.					
Voir	la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documents de familles de brev	rets sont indiqués en annexe			
* Catheropies	spéciales de documents cités:					
'A' docume	ent définissant l'état général de la technique, non tre comme particulièrement pertinent ent antèneur, mais publié à la date de dépôt international	T" document ultérieur publié après la date date de priorité et n'appartenement par technique pertinent, mais cité pour co ou la théorie constituant la base de l'is	s & l'état de la mprendre le principe			
ou apré	es cette date	X" document particulièrement pertinent, l' être considérée comme nouvelle ou co	invention revendiquée ne peut			
"L' document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison soèciale (telle qu'indiquée) "Y" document particulièrement pertinent, l'invention revendiquée						
	autre citation où pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) O' document se référant à une divulgation orale, à un usage, à lorsque le document est associé à un ou pluseurs autres					
nue ext	position ou tous autres moyens nt publié avant la date de dépôt international, muis	documents de même nature, cette com pour une personne du mêtier				
posterie	turement à la date de priorité revendiquée	b' document qui fait partie de la même fa	unille de brevets			
Date à laque	lle la recherche internationale a èté effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de	recherche internationale			
23	3 Juin 1997	3 0. 06. 97				
Nom et adres	se postale de l'administration chargee de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2	Fonctionnaire autorisé				
	NL - 2280 HV Ripwijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl.	1-1	1			
	Fax: (+31-70) 340-3016	Leherte, C	- 1			

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets $r_{\hat{k}}$

Dussande Internationale No PCT/FR 97/00522

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
EP 0687472 A	20-12-95	AU 7742194 A CA 2134038 A,C CN 1113436 A CZ 9402624 A HU 71582 A JP 8003035 A NO 944046 A PL 305701 A US 5532250 A US 5532250 A US 5532268 A US 5532264 A US 5532244 A ZA 9408357 A	04-01-96 17-12-95 20-12-95 17-01-96 28-12-95 09-01-96 18-12-95 27-12-95 02-07-96 03-09-96 23-07-96 02-07-96 02-07-96 02-07-96 24-04-96
EP 0510837 A	28-10-92	US 5124346 A AU 634118 B CA 2066525 C IL 101626 A JP 2554819 B JP 5213742 A KR 9602181 B US 5189037 A ZA 9202898 A	23-06-92 11-02-93 30-05-95 23-07-96 20-11-96 24-08-93 13-02-96 23-02-93 22-10-93
US 5492907 A	20-02-96	AUCUN	